# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/003203

International filing date: 25 February 2005 (25.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-053123

Filing date: 27 February 2004 (27.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 12 May 2005 (12.05.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application: 2004年 2月27日

出 願 番 号

 Application Number:
 特願2004-053123

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願

**JP2004-053123** 番号

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

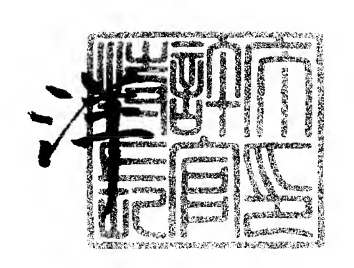
出 願 人 独立行政法人科学技術振興機構

Applicant(s):

2005年 4月20日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】 特許願 【整理番号】 DKG04001 【提出日】 平成16年 2月27日 【あて先】 特許庁長官 殿 【国際特許分類】  $C \ 0 \ 1 \ B \ 3 \ 1 / 0 \ 2$ 【発明者】 川崎市多摩区宿河原3-5-24-302 【住所又は居所】 【氏名】 岩村 栄治 【特許出願人】 【識別番号】 503360115 【氏名又は名称】 独立行政法人 科学技術振興機構 【代理人】 【識別番号】 1 0 0 1 0 7 6 4 1 【弁理士】 【氏名又は名称】 鎌田耕一 【電話番号】 06-6316-8750 【選任した代理人】 【識別番号】 100115152 【弁理士】 【氏名又は名称】 黒田 茂 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 2 2 6 2 1 9 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 ] 【物件名】 明細書 【物件名】 図面 【物件名】 要約書

## 【書類名】特許請求の範囲

## 【請求項1】

非晶質炭素を含み、膜厚方向に伸長する複数の第1相と、

グラファイト構造を含み、前記複数の第1相の間に介在する第2相と、

を含む炭素系薄膜。

#### 【請求項2】

前記第2相が、前記第1相よりも多くのグラファイト構造を含む請求項1に記載の炭素系薄膜。

## 【請求項3】

前記第2相の密度が、前記第1相の密度よりも大きい請求項1または2に記載の炭素系薄膜。

#### 【請求項4】

前記第2相の電気抵抗率が、前記第1相の電気抵抗率よりも低い請求項1~3のいずれか1項に記載の炭素系薄膜。

## 【請求項5】

膜の面内方向において、前記複数の第1相が300nm以下の平均径を有する請求項1~4のいずれか1項に記載の炭素系薄膜。

## 【請求項6】

膜の面内方向において、前記複数の第1相から選ばれる隣接する一対の間隔の平均が50nm以下である請求項1~5のいずれか1項に記載の炭素系薄膜。

## 【請求項7】

水素,窒素,ホウ素およびケイ素から選ばれる少なくとも1つをさらに含有する請求項 1~6のいずれか1項に記載の炭素系薄膜。

## 【請求項8】

膜厚方向に伸長する複数の第1相と、前記複数の第1相の間に介在する第2相とを含む 非晶質炭素系薄膜を形成する工程と、

前記非晶質炭素系薄膜にエネルギーを付与することにより前記第2相にグラファイト構造を形成する工程と、を含む炭素系薄膜の製造方法。

#### 【請求項9】

気相合成法により前記非晶質炭素系薄膜を形成する請求項8に記載の炭素系薄膜の製造方法。

## 【請求項10】

基板温度が773K以下という条件A、および雰囲気圧力が1.33Pa以上という条件Bから選ばれる少なくとも一方を満たす物理蒸着法により前記非晶質炭素系薄膜を形成する請求項9に記載の炭素系薄膜の製造方法。

#### 【請求項11】

水素原子含有ガスおよび窒素原子含有ガスから選ばれる少なくとも一方を含む雰囲気において前記非晶質炭素系薄膜を形成する請求項9または10に記載の炭素系薄膜の製造方法。

## 【請求項12】

電子線を照射することにより前記非晶質炭素系薄膜にエネルギーを付与する請求項8~11のいずれか1項に記載の炭素系薄膜の製造方法。

#### 【請求項13】

前記非晶質炭素系薄膜へのエネルギーの付与により前記第2相において前記第1相におけるよりも多くのグラファイト構造を形成する請求項8~12のいずれか1項に記載の炭素系薄膜の製造方法。

#### 【請求項14】

前記第2相の密度が前記第1相の密度よりも相対的に低くなるように前記非晶質炭素系薄膜を形成し、当該非晶質炭素系薄膜へのエネルギーの付与による前記第2相の構造変化を前記第1相の構造変化よりも生じやすくする請求項13に記載の炭素系薄膜の製造方法

## 【請求項15】

前記第2相の密度が前記第1相の密度よりも相対的に低くなるように前記非晶質炭素系薄膜を形成し、前記グラファイト構造の形成に伴って前記第2相の密度が前記第1相の密度よりも相対的に高くなるように前記非晶質炭素系薄膜にエネルギーを付与する請求項8~12のいずれか1項に記載の炭素系薄膜の製造方法。

# 【請求項16】

1×10<sup>19</sup>/cm<sup>2</sup>・秒以下の強度で電子線を照射する請求項8~15のいずれか1項に記載の炭素系薄膜の製造方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】炭素系薄膜およびその製造方法

【技術分野】

本発明は、炭素系薄膜とその製造方法に関する。

#### 【背景技術】

## $[0\ 0\ 0\ 2]$

炭素系材料には、炭素の結合様式の多様性に応じ、特性が大きく相違する多種多様な形態が存在する。これらの形態には、カーボンナノチューブ、フラーレンに代表されるように、優れた特性が確認され、電子デバイス、水素吸蔵材料等の分野で今後の普及が期待される新しい材料も含まれる。これら新しい炭素系材料については、再現性よく簡易に製造する方法が提案されている(例えば特許文献 1)。

## [0003]

水素吸蔵の分野では、非晶質炭素を用いた炭素系材料も提案されている。例えば、特許 文献2には、体積当たりの水素吸蔵量が大きい材料として、炭化水素の炭素結晶子を含む 層状構造の非晶質炭素が開示されている。特許文献3には、室温付近の温度で容易に水素 を吸蔵しうる材料として、非晶質炭素とアルカリ金属の反応物が開示されている。

 $[0\ 0\ 0\ 4\ ]$ 

【特許文献1】特開平9-309713号公報

【特許文献2】特開2001-106516号公報

【特許文献3】特開2002-28483号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

同じ炭素から構成されていても、非晶質炭素は結晶性の炭素材料とは大きく異なる諸特性を有する。非晶質炭素が絶縁性であるのに対し、グラファイトが導電性を有するのはその一例である。従って、特性の異なる炭素をデバイスに適用しやすい形態で複合化した材料を製造する技術を確立すれば、新たな複合化材料を提供できる可能性がある。しかし、このような着想に基づく炭素系材料の開発はこれまで試みられていない。

#### 【課題を解決するための手段】

 $[0\ 0\ 0\ 6\ ]$ 

そこで、本発明は、非晶質炭素を含み、膜厚方向に伸長する複数の第1相と、グラファイト構造を含み、上記複数の第1相の間に介在する第2相と、を含む炭素系薄膜を提供する。

 $[0\ 0\ 0\ 7]$ 

本発明は、その別の側面から、膜厚方向に伸長する複数の第1相と、上記複数の第1相 の間に介在する第2相とを含む非晶質炭素系薄膜を形成する工程と、上記非晶質炭素系薄膜にエネルギーを付与することにより上記第2相にグラファイト構造を形成する工程と、 を含む炭素系薄膜の製造方法を提供する。

## 【発明の効果】

[0008]

本発明の炭素系薄膜では、非晶質炭素を含む第1相が薄膜の厚さ方向に伸長し、グラファイト構造を含む第2相が第1相の間に介在している。非晶質炭素とグラファイトとは、電気的、光学的、機械的、その他諸特性が大きく異なるため、この薄膜は、諸特性が異なる相が薄膜の厚さ方向に沿って配置された特徴的な構造を有する。この構造は、3次元的に特性が異なる部分を配置する必要がある各種のデバイス、例えば電子デバイス、光デバイス、に有用であり、形状が薄膜であるために既存の薄膜デバイスへの応用も容易である。また、本発明の製造方法によれば、高温、高真空など特殊な条件を適用することなく、上記炭素系薄膜を合理的かつ効率的に製造できる。

【発明を実施するための最良の形態】

## [0009]

図1に、本発明の炭素系薄膜の一例を示す。この炭素系薄膜10では、複数の柱状の第1相1が膜の厚さ方向に伸長し、第2相2が第1相1の間に介在している。この薄膜10は、いわゆるカラムーカラム間組織を有し、非晶質炭素を含むカラム組織(第1相)とグラファイト構造を含むカラム間組織(第2相)とから構成されている。

## $[0 \ 0 \ 1 \ 0]$

第1相1および第2相2は、ともに炭素系材料からなるが、互いに異なる相を構成し、異なる特性を有する。これら2つの相は、微視的には同じ構造を含んでいてもよく、例えば第1相1にグラファイト構造が含まれていてもよい。ただし、通常、第2相2は、第1相1よりも構造的な秩序性が高く、多くのグラファイト構造を含む。第1相1と第2相2とは諸特性において異なるが、この相違にはグラファイト構造の含有量の差異が少なからず影響している。第2相2にも非晶質炭素が含まれていてもよく、第1相1および第2相2は、異なる特性を有する異なる相として判別できる限り、ともに、全体として非晶質であってもよい。

## $[0\ 0\ 1\ 1]$

この薄膜10では、第2相2の密度が、第1相1の密度よりも大きくなることが多い。 2つの相の密度差は特に限定されないが、例えは第2相2を、第1相1の密度を基準として20%程度まで高密度化することもできる。

## [0012]

また、グラファイトの導電性を利用して、第2相2の電気抵抗率を、第1相1の電気抵抗率よりも低くすることもできる。例えば第1相1を絶縁性に保持しながら、第2相2を半絶縁性または導電性とすることも可能である。

## [0013]

薄膜10の表面には複数の第1相1が島状に露出し、第1相1の間を第2相2が網目状に埋めている。このように、本発明を適用すれば、2つの相が微細に入り組んだ面を有する炭素系薄膜を提供できる。例えば、薄膜10の面内方向において、第1相1は、その平均径が300nm以下、さらには100nm以下、例えば1nm以上50nm以下である程度にまで微細であってもよい。

### $[0\ 0\ 1\ 4\ ]$

第2相2は、図1に示したような連続した1つの相であってもよく、2以上に分断された相であってもよい。薄膜10の面内方向における第2相2の占める面積比率は、特に限定されないが、例えば1%以上50%以下、さらには5%以上30%以下とするとよい。

#### $[0\ 0\ 1\ 5]$

本発明を適用すれば、膜の面内方向において、複数の第1相1から選ばれる隣接する一対の間隔の平均が50nm以下である程度にまで、第1相1を密に配置することもできる。第1相1の間隔、即ち第2相2の幅、が制限されると、グラファイト構造の基底面((001)面)が薄膜の面内方向ではなく厚み方向に沿って配列しやすくなる(即ち、<001>軸は薄膜の面内にある)。この配列の形態は、薄膜の機械的性質を改善し、耐擦傷性や耐摩耗性を高めるのに有利である。

## $[0\ 0\ 1\ 6\ ]$

以上のように、本発明を適用すれば、カラム組織とカラム間組織が微細に入り組んだ薄膜10を提供することも可能である。

#### $[0\ 0\ 1\ 7\ ]$

なお、炭素系薄膜の面内方向における第1相の平均径、第2相の面積比率および隣接する第1相の間隔は、後述するように、透過型電子顕微鏡(TEM)を用いて測定することができる。

#### [0018]

本明細書において、炭素系薄膜とは、その成分が炭素を主体とすることを意味し、より具体的には炭素(C)が50原子%以上を占めることをいう。

#### $[0\ 0\ 1\ 9]$

薄膜10は、炭素以外の原子、例えば水素、窒素、ホウ素およびケイ素から選ばれる少なくとも1つをさらに含んでいてもよい。例えば、水素を添加すると、カラム組織(第1相)では絶縁性が向上し、光学的なバンドギャップも大きくなる。その結果、グラファイト構造を含むカラム間組織(第2相)との電気的、光学的特性の相違を拡大できる。薄膜10における水素等その他原子の含有率は、特に制限されないが、0.1原子%以上50原子%未満とするとよい。

## [0020]

本明細書において、非晶質炭素とは、結晶のように周期的な長距離秩序を有しない炭素をいい、不定形炭素、ダイヤモンドライクカーボン、ガラス状炭素等と呼ばれるものを含む(これら用語は明確に区別されて使用されているわけではない)。

## [0021]

薄膜10の厚さは、特に限定されないが、例えば1nm $\sim 5$  $\mu$ m、特に10nm $\sim 1$  $\mu$ mの範囲とするとよい。厚すぎると、後述する成膜工程(非晶質膜形成工程)において、 薄膜10の第 2 相に孔等の欠陥が生じやすくなる。膜厚が増すにつれ、第 1 相の平均径(カラム径)、第 1 相の間隔(カラム間距離)は、ともに大きくなる傾向がある。

#### $[0 \ 0 \ 2 \ 2]$

本発明の製造方法では、上記のように、2つの相を含む非晶質農素系薄膜を形成し(以下、「非晶質膜形成工程」ということがある)、この非晶質農素系薄膜に適切なエネルギーの付与を行うことにより(以下、「エネルギー付与工程」ということがある)、農素系薄膜10を得ることとした。この製造方法では、非晶質膜形成工程において予め2つの相を形成するため、エネルギー付与工程で薄膜全体にエネルギーを付与しても、エネルギーの付与により引き起こされる状態の変化が相によって異なることを利用できる。薄膜全体にエネルギーを付与してもよいため、エネルギー付与工程は簡便に実施できる。

## $[0\ 0\ 2\ 3\ ]$

非晶質膜形成工程では、膜厚方向に柱状に伸長する複数の第1相と、複数の第1相の間に介在する第2相とを含むように非晶質農素系薄膜を形成するとよい。この薄膜の形成には、気相から膜形成原料を供給する気相合成法が適している。カラムーカラム間組織は、気相合成法における不均一な固相形成により発達することが知られている。基板の表面の特定の部位に偏って固相形成が始まると、この部位で優先的に固相が形成されることになるため、カラム構造が発達しやすい。基板の表面における固相形成を不均一化するためには、この表面に付着する膜形成原料の原子の移動度を小さくするとよい。移動度が高いと原子が移動しやすくなり、均一な固相形成が促されるからである。

#### $[0 \ 0 \ 2 \ 4]$

原子の移動度を抑制する条件は、成膜法に応じて適宜選択するとよいが、少なくともスパッタリング法に代表される物理蒸着(PVD)法では、低い基板温度と高い雰囲気圧力が好ましい条件である。低い基板温度は原子の熱エネルギーを奪い、高い雰囲気圧力は基板へと向かう原子の運動エネルギーを減少させる。

#### [0025]

基板温度は773K(500C)以下が好ましい。基板温度が773Kを超えると、カラム構造が発達しにくくなり、非晶質膜も得にくくなる。基板温度は、473K(200C)以下、さらには室温以下、例えば $0\sim10C(273\sim283K)$ であってもよい。基板温度に特に下限はなく、例えば液体窒素温度(77K)程度にまで冷却してもよい。

#### [0026]

雰囲気圧力は1.33 Pa(10mTorr)以上、さらには2.00 Pa(15mTorr)以上が好ましい。雰囲気圧力が1.33 Pa よりも低いと不均一な固相形成が生じにくくなる。また、雰囲気圧力が低すぎるとカラム構造の間隔が狭くなってグラファイト構造が形成されにくくなる場合もある。一方、雰囲気の圧力が過度に高いと成膜自体に支障を来すため、雰囲気の圧力は6.67 Pa(50mTorr)以下とするとよい。

#### [0027]

以上のとおり、非晶質膜形成工程は、基板温度が773K以下という条件A、および雰

囲気圧力が1.33Pa以上という条件Bから選ばれる少なくとも一方を満たす物理蒸着法により行うことが好ましい。

# [0028]

原子の移動度の抑制が容易な物理蒸着法はカラム構造を有する非晶質炭素系薄膜の形成に適している。ここで、物理蒸着法は、スパッタリング法以外にも、イオンプレーティング法、イオンビーム蒸着法等が該当する。反応性スパッタリング法も、化学反応を伴うがPVD法の一種であり、本明細書では、反応性スパッタリング法を含む各種スパッタリング法を含む成膜法として「スパッタリング法」という用語を用いる。

## [0029]

スパッタリング法は本発明における非晶質膜形成工程の実施に最も適した成膜法である。スパッタリング法によれば、発達したカラム構造を得ることが容易であり、かつカラム構造の形状も制御しやすい。ソーントンによるストラクチャーゾーンモデルに示されているように、スパッタリング法等では、基板温度と雰囲気圧力とによる膜の微細構造の制御が可能であり、この制御の方法は本発明におけるカラム構造の制御にも適用できる。スパッタリング法に使用するターゲットの一例としては、焼成グラファイトを挙げることができる。ケイ素、ホウ素等の原子を膜に添加する場合には、その原子を含むターゲットを用いてもよい。雰囲気はアルゴン等の不活性ガスとすればよいが、不活性ガスとともに、例えば、水素原子含有ガスおよび窒素原子含有ガスから選ばれる少なくとも一方を含む雰囲気として、水素原子および/または窒素原子を膜に混入してもよい。

## $[0 \ 0 \ 3 \ 0]$

薄膜の形成に用いる基板の材料には、特に制限はなく、例えば、シリコン等の半導体基板、 $A1_2O_3$ ,MgO等の酸化物基板、鉄,アルミ,これらを含む合金等の金属基板を適宜用いればよい。

## $[0\ 0\ 3\ 1]$

以上で説明した方法により成膜された非晶質炭素系薄膜では、通常、カラム構造(第1相)はその周縁(第2相)よりも高密度となる。第2相は、第1相よりも10~40%程度も低密度となることがある。

## $[0 \ 0 \ 3 \ 2]$

エネルギー付与工程では、第1相が非晶質炭素を含む状態を維持しつつ第2相にグラファイト構造が形成されるように非晶質炭素系薄膜の一部または全部にエネルギーを付与するとよい。この工程により第2相にグラファイト構造が優先的に導入される。グラファイト構造の生成は、これに伴う特性の変化が第2相においてのみ現れる程度に選択的に行うことが好ましい。

#### $[0\ 0\ 3\ 3]$

第2相では第1相よりも容易かつ優先的に結晶化が進行する。これは、カラムーカラム間組織の形成機構上、第2相は準安定かつ第1相よりも不安点な原子間の結合を有する低密度の非晶質ネットワーク構造を形成するために、原子の再配置に要するエネルギーが相対的にも小さいためと推察される。これを利用すれば、外部から薄膜全体に対してエネルギーを付与しても、さらにはこのエネルギーの強度に空間分布を与えなくても、炭素の結晶化によるグラファイト構造の生成を第2相において選択的に行うことができる。微細に入り組んだ構造に応じた微細な空間分布を付与するエネルギーに与えなくてもよいことは、本発明の方法の特長の一つである。

#### $[0\ 0\ 3\ 4\ ]$

エネルギーの付与は、特に限定されないが、電子線の照射により行うことが好ましい。電子線の照射によれば、通常の熱処理のように装置や薄膜を形成した試料全体を加熱する必要がなく、さらに第1相における結晶化を抑制できる。電子線の照射は、炭素系薄膜を耐熱性の低い異種材料と複合化して用いるような場合には特に適している。

#### $[0\ 0\ 3\ 5]$

ただし、電子線のエネルギーが高すぎると、電子誘起変位や電子線による加熱効果により第2相における選択的なグラファイト構造の生成が困難になる。このため、100ke

V以下、さらには 6.0 k e V以下の電子線を用いるとよい。また、電子線の照射強度は  $1.0^{19}$  / c m  $^2$  · 秒以下、さらには  $1.0^{17}$  / c m  $^2$  · 秒以下、特に  $1.0^{15}$  / c m  $^2$  · 秒以下、 とすることが好ましい。

## [0036]

このように高エネルギーの電子線照射はむしろ好ましくないため、電子線は高真空状態で照射する必要はなく、例えば常圧下で照射してもかまわない。高度に減圧せずに薄膜を処理できることは量産を考慮すると大きな利点となる。

## [0037]

電子線の照射は、大気等の酸素含有雰囲気で行ってもよいが、この場合はオゾンが発生する。これを避けたければ、酸素を含まない非酸化雰囲気中、例えば、アルゴンに代表される不活性ガスまたは窒素ガスからなる雰囲気中、で行うとよい。

## [0038]

上記のように適切に条件を選択することにより、本発明では、非晶質炭素系薄膜へのエネルギーの付与により第2相において第1相におけるよりも多くのグラファイト構造を形成することができる。第2相におけるグラファイトの優先的な形成のためには、第2相の密度が第1相の密度よりも相対的に低くなるように非晶質炭素系薄膜を形成し、この非晶質炭素系薄膜へのエネルギーの付与による第2相の構造変化を第1相の構造変化よりも生じやすくすることが好ましい。

#### [0039]

また、本発明では、上記のように適切に条件を選択することにより、第2相の密度が第1相の密度よりも相対的に低くなるように非晶質炭素系薄膜を形成し、グラファイト構造の生成に伴って第2相の密度が第1相の密度よりも相対的に高くなるように(即ち密度の大小関係が逆転するように)非晶質炭素系薄膜にエネルギーを付与することができる。また、グラファイト構造の量についても、第2相における量が相対的に低くなるように非晶質炭素系薄膜を形成し、エネルギーを付与することにより第2相における量を第1相における量よりも相対的に多くすることができる。

## $[0 \ 0 \ 4 \ 0]$

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本欄における上記説明と同様、以下も本発明の実施形態の例示に過ぎず、本発明を限定するものではない。

#### $[0 \ 0 \ 4 \ 1]$

マグネトロンスパッタリング法を用い、シリコン基板上に膜厚約 $0.5\mu$ mの非晶質炭素系薄膜を形成した。ターゲットとしては焼成グラファイトを用いた。基板温度は室温、雰囲気圧力は2Pa(15mTorr)とした。成膜雰囲気はアルゴンとメタンの混合雰囲気とした。アルゴンとメタンの流量比は8:2に調整した。

#### $[0 \ 0 \ 4 \ 2]$

こうして得た非晶質農素系薄膜に電子線を照射した。電子線の照射は $1.3 \times 10^{-3} P$  aに減圧した雰囲気中で6.0 k V-0.3 m A で加速した電子線を用い、 $1 \times 10^{14} \text{/cm}^2$ ・秒の照射強度で行った。電子線の照射に用いた装置は電子線照射管(ウシオ電機製「Min-EB」)である。電子線は、Si 窓を通過させることにより、電子線のエネルギーを $1.0 \sim 2.0\%$ 程度減少させ、かつ散乱させた状態で、非晶質農素系薄膜を一括露光した。Si 窓と非晶質農素系薄膜との間隔は1.5 mmとした。照射時間は5 時間 3.0%とした。なお、電子線の照射に伴う薄膜の昇温は、熱電対を用いた測定によると4.53 Kで飽和し、この飽和には3.0%を要した。

#### [0043]

電子線照射の前後において、薄膜をTEMにより観察した状態を図2(a),(b)に示す。これらの写真は、エネルギーフィルタを用い、弾性散乱波のみで結像させたいわゆるゼロロス像である。電子線の照射前には、島状に分布した領域(第1相)が相対的に暗く、第1相の間に分布する島状間領域(第2相)は相対的に明るい(図2(a))。これは、第2相が第1相に比べて低密度であることを示唆している。弾性散乱波の強度の相違によると、第2相は第1相に対して10%程度低密度となっている。

## $[0 \ 0 \ 4 \ 4]$

一方、電子線の照射後には、第1相と第2相とのコントラストは逆転した(図2(b))。これは、第2相におけるグラファイト構造の生成が第2相を高密度化させたことを示唆している。弾性散乱波の強度に基づくと、第2相は第1相に対して5%程度密度が高いことになる。図2(b)によると、第1相の平均径は概ね50nm程度であり、第2相の面積比率は20%程度であり、互いに隣接する第1相の間隔は10nm程度である。

## $[0 \ 0 \ 4 \ 5]$

電子線照射の前後において、低エネルギー電子エネルギー損失分光法(LEELS)により第2相を評価した。得られたスペクトルを図3に示す。電子線の照射により、グラファイトの $\pi$ 結合励起に由来する5eV付近のブロードなピークがわずかに増大した。これは、電子線の照射により第2相がグラファイト化したことを示している。

## $[0\ 0\ 4\ 6]$

電子線照射の前後において、ラマン分光法により薄膜を評価した。得られたスペクトルを図4(a),(b)に示す。電子線の照射に伴い、 $1360cm^{-1}$ 付近のDピークおよび $1600cm^{-1}$ 付近のGピークの強度が増加した。これは、電子線照射により、膜中でグラファイト構造が増加したことを示している。

#### $[0 \ 0 \ 4 \ 7]$

電子線照射後において、テスターと走査型プローブ顕微鏡(島津製作所製「SPM-9500J3J)を用い、薄膜表面のプロファイルを測定した。なお、走査型プローブ顕微鏡による測定は、コンタクトモードにて $n^+-Si/PtIr_5$ のプローブ(POINTPROBE社製)を用いて行った。また、電流像の測定に際しては、プローブに $+1\sim3V$ のバイアス電圧を印加した。結果を図5に示す。表面粗さプロファイルにおける凸部が第1相、凹部が第2相に相当する。電流プロファイルによると、第1相では電流が流れず絶縁性であるのに対し、第2相は導電性を有することが確認できる。これは第2相においてグラファイト構造が生成したことに対応している。

## [0048]

また、上記で成膜した炭素系薄膜についてのラザフォード後方散乱測定装置を用いたERDA(Elastic Recoil Detection Analysis)法および二次イオン質量分析法(SIMS)による分析の結果、この薄膜の組成は、炭素60原子%、水素40原子%であることが確認できた。

#### [0049]

さらに、成膜雰囲気をアルゴンのみとし、雰囲気圧力を1.33Pa(10mTorr)とした以外は、上記と同様にして、非晶質炭素薄膜を形成し、さらに電子線を照射した。この炭素薄膜からも、上記と同様の各測定結果が得られた。ラマン分光法により得られたスペクトルを図6に示す。

#### 【産業上の利用可能性】

## $[0\ 0\ 5\ 0]$

本発明によれば、電気的、光学的、機械的諸特性が異なる相が厚さ方向に沿って伸長した特徴的な微細構造を有する炭素系薄膜を提供できる。この薄膜は、例えば導体が厚さ方向に貫通した層間絶縁膜等として、各種デバイスに適用が可能な特性を備えている。

## 【図面の簡単な説明】

#### $[0\ 0\ 5\ 1]$

- 【図1】本発明の炭素系薄膜の一例を示す部分切り取り斜視図である。
- 【図2】本発明の製造方法の一例において、電子線照射前の薄膜(a)と同照射後の薄膜(b)についての膜面のTEM写真である。
- 【図3】本発明の製造方法の一例において、電子線照射の前後における低エネルギー電子エネルギー損失分光法による測定結果を示すスペクトルである。
- 【図4】本発明の製造方法の一例において、電子線照射の前(a)、照射2分後および5時間30分後(b)におけるラマン分光法による測定結果を示すスペクトルである。

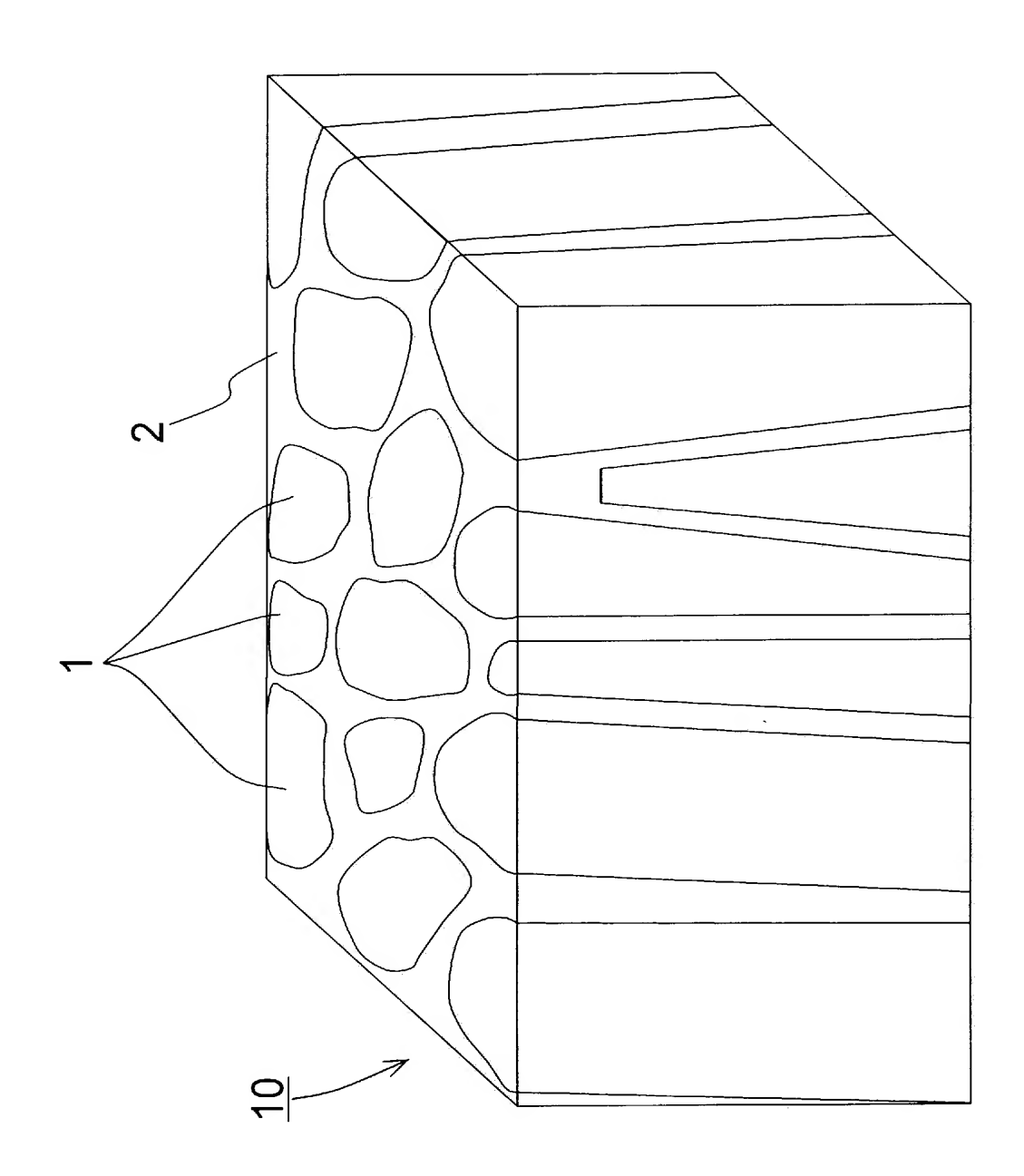
【図5】本発明の炭素系薄膜の一例における表面粗さプロファイルと電流プロファイルである。

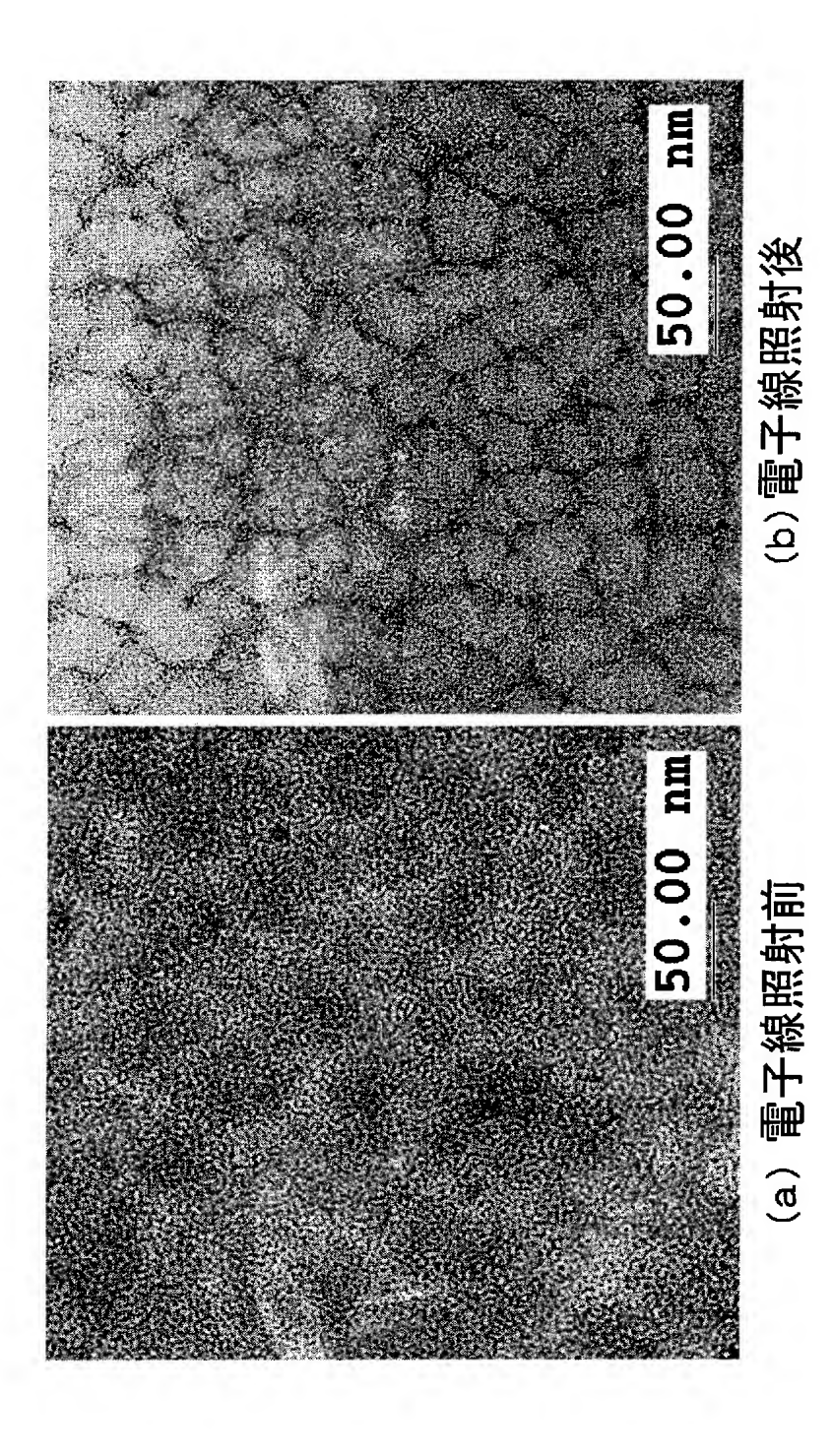
【図 6 】本発明の製造方法の別の一例において、電子線照射の前後におけるラマン分 光法による測定結果を示すスペクトルである。

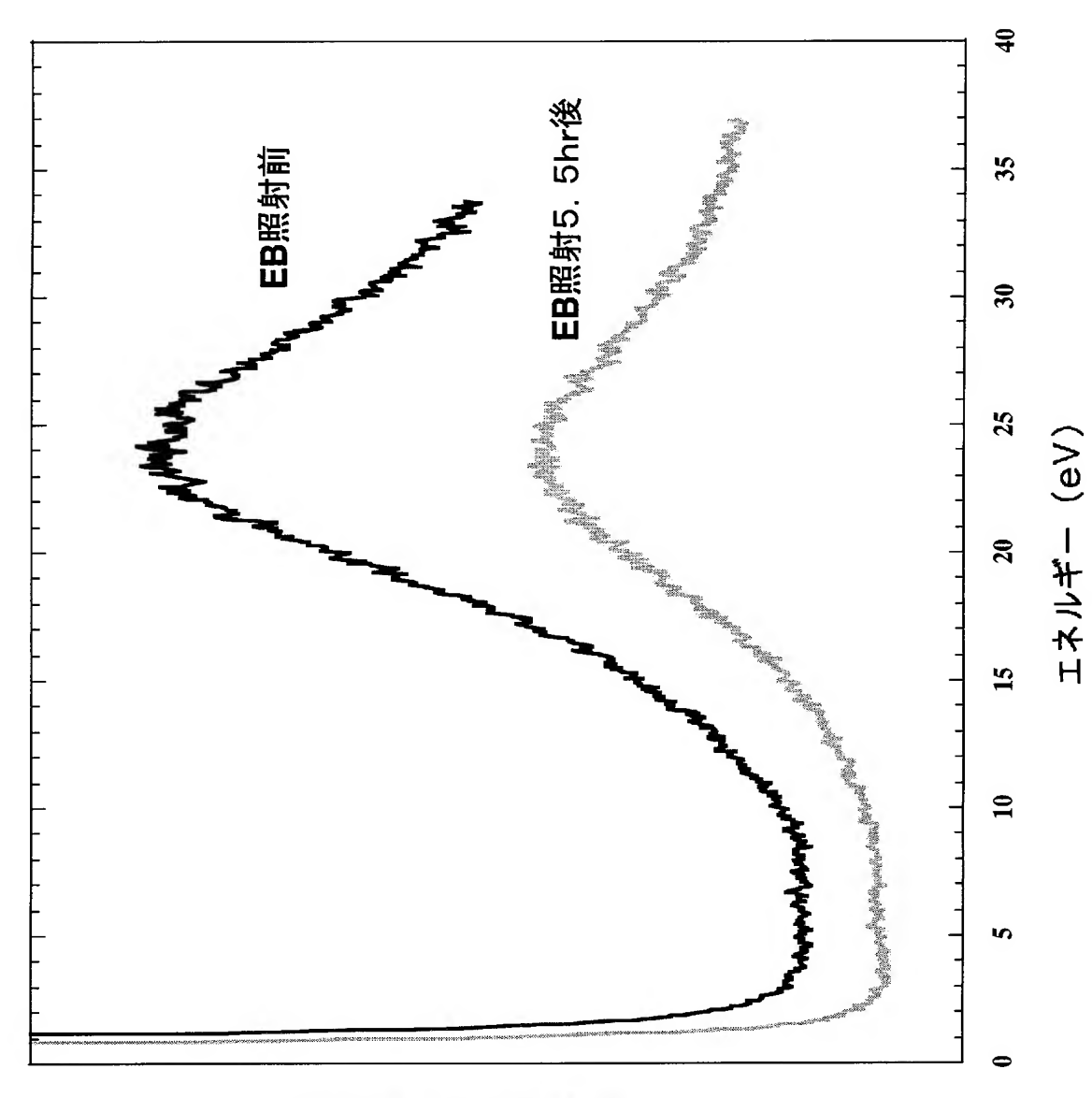
# 【符号の説明】

[0052]

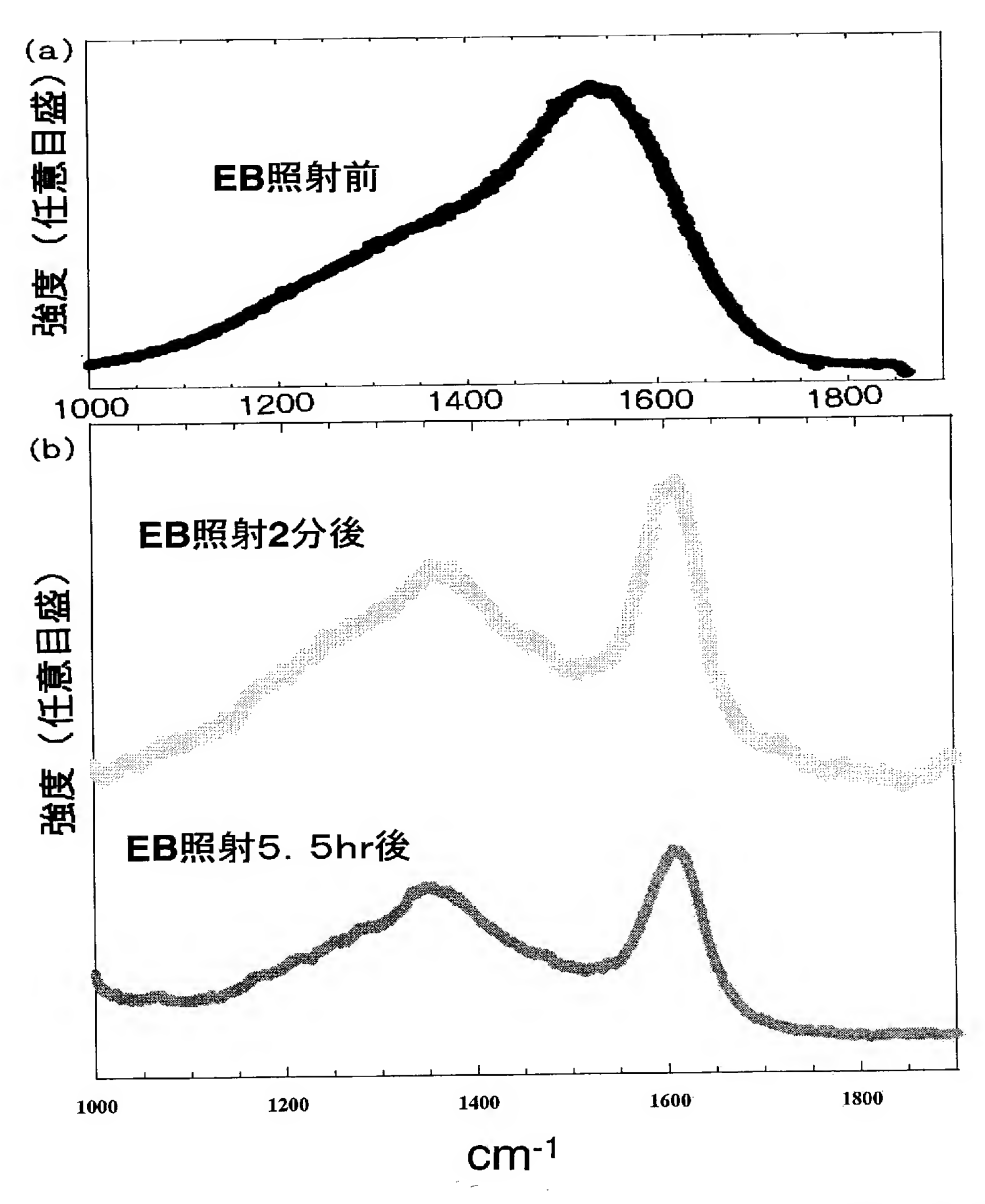
- 1 第1相
- 2 第2相
- 10 炭素系薄膜



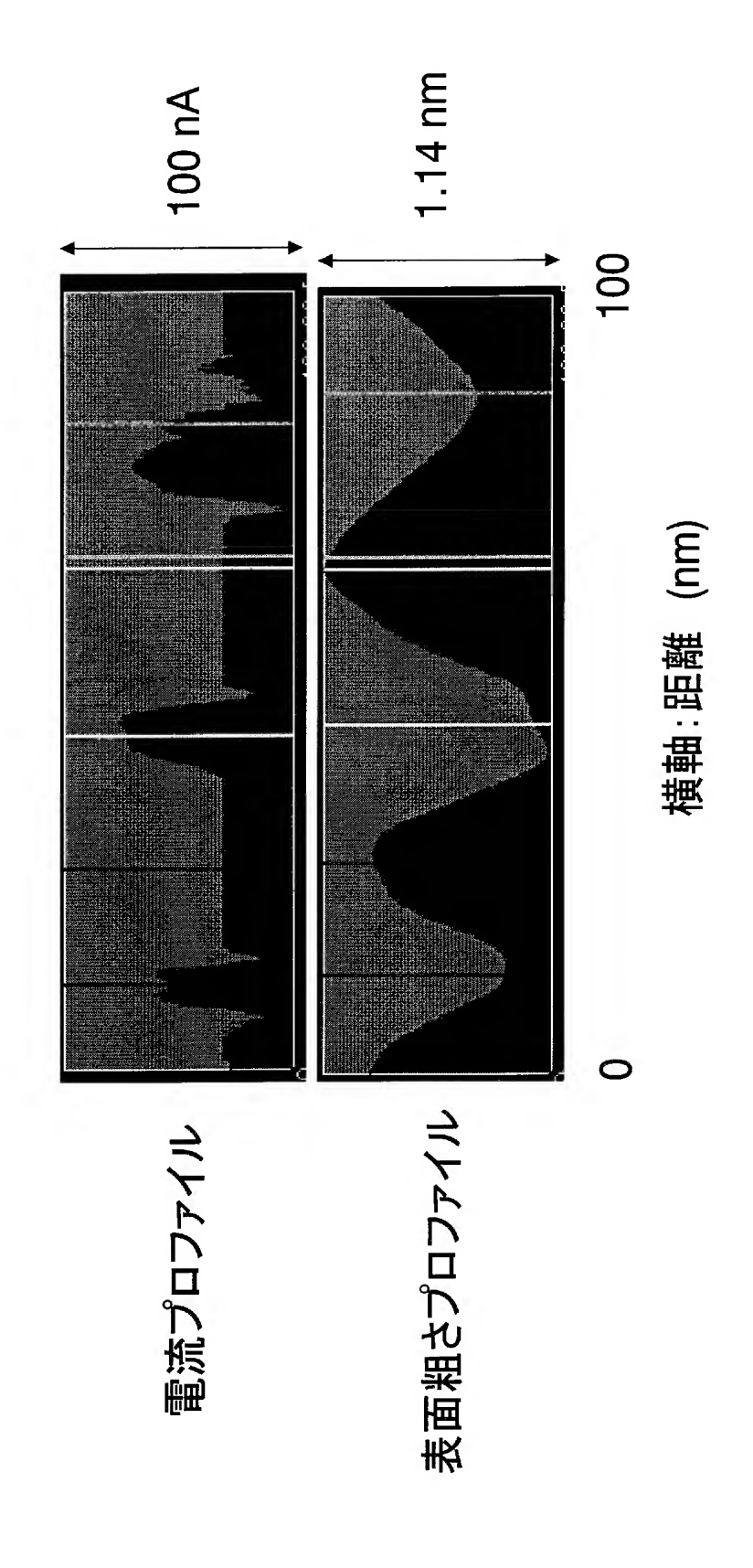


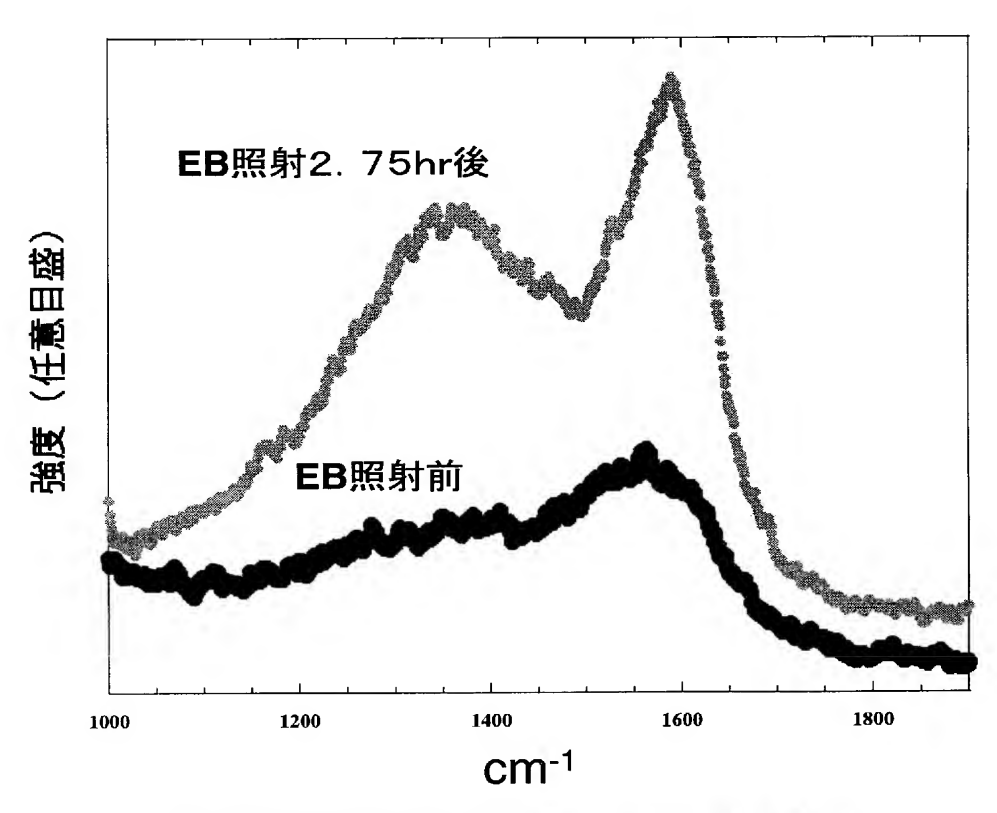


(盔目意計) 敷蛤卯砜



Ar+メタン混合ガス15mtorr中で成膜した非晶質炭素膜





Arガス10mtorr中で成膜した非晶質炭素膜

【書類名】要約書

【要約】

【課題】特性の異なる炭素をデバイスに適用しやすい形態で複合化した新たな炭素系材料を提供する。

【解決手段】非晶質炭素を含み、膜厚方向に伸長する複数の第1相1と、グラファイト構造を含み、上記複数の第1相1の間に介在する第2相2と、を含む炭素系薄膜10とする。この薄膜10は、第1相1および第2相2を含む非晶質炭素系薄膜を形成する工程と、非晶質炭素系薄膜にエネルギーを付与することにより第2相2にグラファイト構造を形成する工程とを含む製造方法により得ることができる。第2相2は、第1相1よりも密度が高く、電気抵抗率が低い相となる。

【選択図】図1

手続補正書 【書類名】 【整理番号】 DKG04001 【提出日】 平成16年3月3日 【あて先】 特許庁長官 殿 【事件の表示】 【出願番号】 特願2004-53123 【補正をする者】 【識別番号】 503360115 【氏名又は名称】 独立行政法人 科学技術振興機構 【代理人】 【識別番号】 1 0 0 1 0 7 6 4 1 【弁理士】 【氏名又は名称】 鎌田 耕一 【手続補正】 【補正対象書類名】 特許願 【補正対象項目名】 提出物件の目録 【補正方法】 変更 【補正の内容】 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 【物件名】 明細書 【物件名】 図面 【物件名】 要約書 【物件名】 代理権を証明する書面

# 出願人履歷

埼玉県川口市本町4丁目1番8号独立行政法人 科学技術振興機構503360115 20040401 名称変更

埼玉県川口市本町4丁目1番8号 独立行政法人科学技術振興機構